International Application No PCT/FR2004/002057

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 7 A61K39/395 A61P37/02 A61P35/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS

Category *	Charlon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	WO 01/77181 Al (GLACET ARNAUD ET AL) 18 October 2001 (2001-10-18) page 35, line 23 - page 37, line 14; claims 1-32	1-9, 13-15
X	KUMPEL B M ET AL: "Clearance of red cells by monoclonal IgG3 anti-D in vivo is affected by the VF polymorphism of FcgammaRIIIa (CD16)." CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol. 132, no. 1, April 2003 (2003-04), pages 81-86, XP001193742 ISSN: 0009-9104 cited in the application the whole document	1-9, 13-15

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family mombers are listed in armsx.
Special categories of cited documents: "A" document dolining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of anothor citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "8" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
31 May 2005	1 4 06. 2005
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 349-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Le Flao, K

International Application No PCT/FR2004/002057

	PCT/FR2004/00205/	
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category "	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	SHINKAWA T ET AL: "The absence of fucose but not the presence of galactose or bisecting N-acetylglucosamine of human IgGl complex-type oligosaccharides shows the critical role of enhancing antibody-dependent cellular cytotoxicity" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD, US, vol. 278, no. 5, 31 January 2003 (2003-01-31), pages 3466-3473, XP002965857 ISSN: 0021-9258 cited in the application page 3466, left-hand column page 3471, left-hand column, last paragraph - page 3473, left-hand column, paragraph 1	1-9, 13-15
Α	EP 0 576 093 A1 (ASSOCIATION POUR L'ESSOR DE LA TRANSFUSION SANGUINE DANS LA REGION DU) 29 December 1993 (1993-12-29) page 3, line 11 - line 37	1-9, 13-15
Α	UMANA P ET AL: "ENGINEERED GLYCOFORMS OF AN ANTINEUROBLASTOMA IGG1 WITH OPTIMIZED ANTIBODY-DEPENDENT CELLULAR CYTOTOXIC ACTIVITY" NATURE BIOTECHNOLOGY, NATURE PUBLISHING, US, vol. 17, February 1999 (1999-02), pages 176-180, XP002921620 ISSN: 1087-0156 cited in the application page 176, left-hand column, paragraph 2 - right-hand column, paragraph 2; figure 1	1-9, 13-15
Α	SHIELDS R L ET AL: "Lack of fucose on human IgG1 N-linked oligosaccharide improves binding to human FcgammaRIII and antibody-dependent cellular toxicity" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD, US, vol. 277, no. 30, 26 July 2002 (2002-07-26), pages 26733-26740, XP002964542 ISSN: 0021-9258 cited in the application the whole document	1-9, 13-15

International Application No
PCT/FR2004/002057

(Continu	PCT/FR2004/002057				
ategory •	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
X	CARTRON GUILLAUME ET AL: "Therapeutic activity of humanized anti-CD20 monoclonal antibody and polymorphism in IgG Fc receptor FcgammaRIIIa gene" BLOOD, vol. 98, no. 11 Part 1, 16 November 2001 (2001-11-16), page 602a, XP001193741 & 43RD ANNUAL MEETING OF THE AMERICAN SOCIETY OF HEMATOLOGY, PART 1; ORLANDO, FLORIDA, USA; DECEMBER 07-11, 2001 ISSN: 0006-4971 cited in the application the whole document	1-15			
X	CROWE J S ET AL: "HUMANIZED MONOCLONAL ANTIBODY CAMPATH-1H MYELOMA CELL EXPRESSION OF GENOMIC CONSTRUCTS NUCLEOTIDE SEQUENCE OF CDNA CONSTRUCTS AND COMPARISON OF EFFECTOR MECHANISMS OF MYELOMA AND CHINESE HAMSTER OVARY CELL-DERIVED MATERIAL" CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, OXFORD, GB, vol. 87, no. 1, 1992, pages 105-110, XP008034008 ISSN: 0009-9104 page 106, left-hand column, paragraph 2 page 107, right-hand column, line 10 - line 56	1,6-10, 12-15			
X	LIFELY M R (REPRINT) ET AL: "Glycosylation and biological-activity of CAMPATH-1H expressed in different cell-lines and grown under different culture conditions" GLYCOBIOLOGY, IRL PRESS,, GB, vol. 5, no. 8, December 1995 (1995-12), pages 813-822, XP002096118 ISSN: 0959-6658 the whole document	1,6-10, 12-15			

International application No. PCT/FR2004/002057

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inter	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Into	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely:

1. Claims 1-9 and 13-15 (in part)

Use of an anti-Rhesus D antibody for preparing a drug.

2. Claims 1-9 and 13-15 (in part), 10-12

Use of an anti-HLD-DR or anti-CD20 antibody according to claim 12 for preparing a drug.

Information on patent family members

International Application No PCT/FR2004/002057

Patent document cited in search report	Publication date	Patent f memb		Publication date
WO 0177181 A1	18-10-2001	AU 548 CA 240 EP 127 EP 157 WO 017 JP 200353	07767 A1 85801 A 06033 A1 72527 A2 18864 A2 77181 A2 34781 T 75969 A1	19-10-2001 23-10-2001 18-10-2001 08-01-2003 30-03-2005 18-10-2001 25-11-2003 18-09-2003
EP 0576093 A1	29-12-1993	FR 269 AT 19 AU 67 AU 441 BR 930 CA 211 DE 6932 WO 940 FI 94 HU 6 MX 930 PL 30 US 585	24357 A1 92786 A1 91006 T 78364 B2 19793 A 95557 A 16246 A1 28135 D1 90561 A1 40811 A 58624 A2 93839 A1 92438 A1 51524 A	27-01-1994 31-12-1993 15-04-2000 29-05-1997 24-01-1994 25-03-1997 06-01-1994 27-04-2000 06-01-1994 21-02-1994 28-07-1995 31-08-1994 22-12-1998 19-01-1994
~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~				

Dem Internationale No PCT/FR2004/002057

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K39/395 A61P37/02 A61P35/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 CO7K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées	
X	WO 01/77181 A1 (GLACET ARNAUD ET AL) 18 octobre 2001 (2001-10-18) page 35, ligne 23 - page 37, ligne 14; revendications 1-32	1-9, 13-15	
X	KUMPEL B M ET AL: "Clearance of red cells by monoclonal IgG3 anti-D in vivo is affected by the VF polymorphism of FcgammaRIIIa (CD16)." CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol. 132, no. 1, avril 2003 (2003-04), pages 81-86, XP001193742 ISSN: 0009-9104 cité dans la demande le document en entier	1-9, 13-15	

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent  "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date  "L" document pouvant jet	'Y' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention  'X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément  'Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document et associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métter  '&' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée  31 mai 2005	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale  1 4 06, 7005
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	e Fonctionnaire autorisé  Le Flao, K



	(	PCT/FR20	2004/002057	
C.(sulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie ^c	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinents	no. des revendications visées	
A	SHINKAWA T ET AL: "The absence of fucose but not the presence of galactose or bisecting N-acetylglucosamine of human IgG1 complex-type oligosaccharides shows the critical role of enhancing antibody-dependent cellular cytotoxicity" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD, US, vol. 278, no. 5, 31 janvier 2003 (2003-01-31), pages 3466-3473, XP002965857 ISSN: 0021-9258 cité dans la demande page 3466, colonne de gauche page 3471, colonne de gauche, dernier alinéa - page 3473, colonne de gauche, alinéa 1		1-9, 13-15	
A	EP 0 576 093 A1 (ASSOCIATION POUR L'ESSOR DE LA TRANSFUSION SANGUINE DANS LA REGION DU) 29 décembre 1993 (1993-12-29) page 3, ligne 11 - ligne 37		1-9, 13-15	
Α	UMANA P ET AL: "ENGINEERED GLYCOFORMS OF AN ANTINEUROBLASTOMA IGG1 WITH OPTIMIZED ANTIBODY-DEPENDENT CELLULAR CYTOTOXIC ACTIVITY"  NATURE BIOTECHNOLOGY, NATURE PUBLISHING, US, vol. 17, février 1999 (1999-02), pages 176-180, XP002921620 ISSN: 1087-0156 cité dans la demande page 176, colonne de gauche, alinéa 2 - colonne de droite, alinéa 2; figure 1		1-9, 13-15	
A	SHIELDS R L ET AL: "Lack of fucose on human IgG1 N-linked oligosaccharide improves binding to human FcgammaRIII and antibody-dependent cellular toxicity" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD, US, vol. 277, no. 30, 26 juillet 2002 (2002-07-26), pages 26733-26740, XP002964542 ISSN: 0021-9258 cité dans la demande le document en entier		1-9, 13-15	

Den e Internationale No PCT/FR2004/002057

	•	PC1/FR200	R2004/002057	
C.(sulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinents	no. des revendications visées	
X	CARTRON GUILLAUME ET AL: "Therapeutic activity of humanized anti-CD20 monoclonal antibody and polymorphism in IgG Fc receptor FcgammaRIIIa gene" BLOOD, vol. 98, no. 11 Part 1, 16 novembre 2001 (2001-11-16), page 602a, XP001193741 & 43RD ANNUAL MEETING OF THE AMERICAN SOCIETY OF HEMATOLOGY, PART 1; ORLANDO, FLORIDA, USA; DECEMBER 07-11, 2001 ISSN: 0006-4971 cité dans la demande le document en entier		1-15	
X	CROWE J S ET AL: "HUMANIZED MONOCLONAL ANTIBODY CAMPATH-1H MYELOMA CELL EXPRESSION OF GENOMIC CONSTRUCTS NUCLEOTIDE SEQUENCE OF CDNA CONSTRUCTS AND COMPARISON OF EFFECTOR MECHANISMS OF MYELOMA AND CHINESE HAMSTER OVARY CELL-DERIVED MATERIAL" CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, OXFORD, GB, vol. 87, no. 1, 1992, pages 105-110, XP008034008 ISSN: 0009-9104 page 106, colonne de gauche, alinéa 2 page 107, colonne de droite, ligne 10 - ligne 56		1,6-10, 12-15	
X	LIFELY M R (REPRINT) ET AL:  "Glycosylation and biological-activity of CAMPATH-1H expressed in different cell-lines and grown under different culture conditions"  GLYCOBIOLOGY, IRL PRESS,, GB, vol. 5, no. 8, décembre 1995 (1995-12), pages 813-822, XP002096118  ISSN: 0959-6658  le document en entier		1,6-10, 12-15	



Cadre II Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvalent pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 2 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs sulvants:
Les revendications nos     se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre III Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 3 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n ^{cs}
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n of .
Remarque quant à la réserve  Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposar  Le palement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

## SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1-9 et 13-15 (partiellement)

Utilisation d'un anticorps anti Rhésus D pour la réparation d'un médicament.

2. revendications: 1-9 et 13-15 (partiellement), 10-12

Utilisation d'un anticorps anti HLD-DR ou anti-CD20 selon la revendication 12 pour la préparation d'un médicament.

___

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Der e Internationale No PCT/FR2004/002057

`Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0177181	A1	18-10-2001	FR	2807767 A1	19-10-2001
			AU	5485801 A	23-10-2001
			CA	2406033 A1	18-10-2001
			ΕP	1272527 A2	08-01-2003
			EP	1518864 A2	30-03-2005
			WO	0177181 A2	18-10-2001
			JP	2003534781 T	25-11-2003
			US	2003175969 A1	18-09-2003
EP 0576093	A1	29-12-1993	DE	4224357 A1	27-01-1994
			FR	2692786 A1	31-12-1993
			AT	191006 T	15-04-2000
			AU	678364 B2	29-05-1997
			AU	4419793 A	24-01-1994
			BR	9305557 A	25-03-1997
			CA	2116246 A1	06-01-1994
			DE	69328135 D1	27-04-2000
			WO	9400561 A1	06-01-1994
			FΙ	940811 A	21-02-1994
			HU	68624 A2	28-07-1995
			MX	9303839 A1	31-08-1994
			PL	302438 A1	25-07-1994
			US	5851524 A	22-12-1998
			ZA	9304481 A	19-01-1994